

#### असाधारण

### **EXTRAORDINARY**

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)

PART II—Section 3—Sub-section (ii)

# प्राधिकार से प्रकाशित PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 500]

नई दिल्ली, बृहस्पतिवार, फरवरी 25, 2016/फाल्गुन 6, 1937

No. 500]

NEW DELHI, THURSDAY, FEBRUARY 25, 2016/PHALGUNA 6, 1937

# रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण)

नई दिल्ली, 24 फरवरी, 2016

### आदेश

का. आ. 579(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण ने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 1995 के तहत रेनीटिडिन के खिलाफ आदेश दिनांक 14.2.2007 और बिटामिथाज़ोन के खिलाफ आदेश दिनांक 3.8.2009 से सम्बन्धित मै. रेनबेक्सी लेबोरेट्रीज़ लिमिटेड (अब सन फार्मास्यूटिकल इंडस्ट्रीज़ लिमिटेड) के लिए हिस्टाक ईवीटी गोलियां (2 का एएल\_पत्ता) और प्रयूसिबेट क्रीम 15 ग्राम ट्यूब के मूल्य निर्धारण से सम्बन्धित विनिर्मितियों के लिए औषध विभाग द्वारा जारी पुनर्विलोकन आदेश सं. 31015/7/2013-पीआई-I दिनांक 7.10.2015 पर दिये गये आदेश निर्देशों के कार्यान्वयन हेतु राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप—पैरा (1) /(2)/(4) और (7) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स रेनबेक्सी लेबोरेट्रीज़ प्राइवेट लिमिटेड (अब मैसर्स सन फार्मास्यूटिकल इंडस्ट्रीज़ लिमिटेड) द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य स्तंभ (5) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारत करता है।

951 GI/2016 (1)

		सारणी		
क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम/	पैक आकार	वर्तमान	संशोधित
	प्रबलता		कीमत	खुदरा कीमत
			(₹.)	(4.)
1	2	3	4	5
1.	हिस्टाक ईवीटी प्रत्येक एफरवेसेन्ट गोलियों में रेनीटिडिन एचसीएल–167.5 मिग्रा. रेनीटिडिन–150 मिग्रा. के बराबर	2 का एएल_पत्ता	2.96	3.68
2.	पयूसिबेट क्रीम 15 ग्राम प्रत्येक ग्राम में पयूसिडिक ऐसिड–20 मिग्रा. बिटामिथाज़ोन वेलरेट बिटामिथाज़ोन–1 मिग्रा. के बराबर क्लोराक्रेसोल–1.1 मिग्रा. पानी–मिसिबल क्रीम बेस में	15 ग्राम एल्यूमिनियम ट्यूब	30.52	46.22

### नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को छोड़ कर स्तंभ (5) में संशोधित अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वास्तव में भुगतान किया है।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये संशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि से लागू होंगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों∕विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां.सं./158/26/2016/वि/फा. सं॰ 8(26)/2016/डीपी/एनपीपीए.—डिवी—II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

#### MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS

### (Department of Pharmaceuticals)

(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)

#### **ORDER**

New Delhi, the 24<sup>th</sup> February, 2016

**S.O.** 579(E).—In order to implement the directions given in review order no. 31015/7/2013-PI.I dated 07.10.2015 passed by the Department of Pharmaceuticals for M/s Ranbaxy Laboratories Limited (now M/s Sun Pharmaceutical Industries Ltd.) for fixation/revision of retail prices of Histac EVT tablet (2's) against price order dated 14.02.2007 in respect of Ranitidine based formulation and Fucibet cream 15gm tube against order dated 3.8.2009 in respect of Betamethasone based formulation under Drugs (Prices Control) Order, 1995 and in exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4)/(7) of paragraph 8 of the DPCO 1995 read with S.O. No. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the NPPA, hereby revises the prices as specified in column (5) of the table herein below as the revised retail price, exclusive of Excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, in relation to each of the formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s Ranbaxy Laboratories Limited (now M/s Sun Pharmaceutical Industries Ltd.)

### **TABLE**

Sl. No.	Name of the scheduled formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Revised Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Histac EVT Each Effervescent Tablet contains Ranitidine HCl-167.5 mg Eq. to Ranitidine 150 mg	2's Al_St	2.96	3.68
2.	Fucibet Cream 15 gm Each gm contains Fusidic Acid -20 mg Betamethasone Valerate eq to Betamethasone 1 mg Chlorocresol-1.1 mg in a water- miscible cream base	15gm Aluminium Tube	30.52	46.22

#### Note:

- (a) The prices fixed are the revised retail prices in column no. (5) (Exclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The manufacturer/marketing company may add taxes only, if they have paid actually to the Government on the price mentioned in column (5).
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the manufacture/marketing company approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These revised prices shall be made effective from date of this order as required under paragraph 14(1) of the DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of DPCO, 1995.

- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the retail prices and conditions specified in notes hereinabove from the date of this order/notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the Essential Commodities Act, 1955.

[PN/158/26/2016/F/F. No. 8(26)/2016/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Assistant Director

#### आदेश

## नई दिल्ली, 24 फरवरी, 2016

का. आ. 580(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण ने एंटी टेटनस इम्यूनोग्लोबिन इन्जेक्शन 250 आईयू/पैक और 500 आईयू/पैक के सम्बन्ध में मैसर्स भारत सिरम एंड वेक्सीन लिमिटेड के लिए औषध विभाग द्वारा जारी पुनर्विलोकन आदेश सं. 31015/82/2013-पीआई-l दिनांक 28.10.2015 पर दिये गये आदेश में अंकित निर्देशों के कार्यान्वयन हेतु पुनर्विलोकन आदेश पारित किया गया।

इसलिए, उपर्युक्त मूल्य निर्धारण के सम्बन्ध में राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 6, 10, 11 और 14 द्वारा प्रदत्त शिक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, के आदेश का. आ. 3371(अ) और 3372(अ), दिनांक 5 नवम्बर, 2013, का. आ. 1156(अ), दिनांक 28 अप्रैल, 2014 और का. आ. 619(अ), दिनांक 26 फरवरी, 2015, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और इकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

# सारणी

क्र.सं.	. अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	इकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
1	2	3	4	5
1.	एंटीटेटनस ह्यूमन इम्योनोग्लोबिन इजेक्शन	250 आई्यू∕पैक	प्रति पैक	1043.13
2.	एंटीटेटनस ह्यूमन इम्योनोग्लोबिन इजेक्शन	500 आई्यू∕पैक	प्रति पैक	1738.93

### नोट :

- (क) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कही भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड सकते हैं।

- (ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (घ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची || में विनिर्दिष्ट फार्म | के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेत् आवेदन करना होगा।
- (ङ.) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (च) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (छ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगें।

[कां.सं./158/26/2016/वि/फा. सं॰ 8(26)/2016/डीपी/एनपीपीए.-डिवीं II] बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

## **ORDER** New Delhi, the 24<sup>th</sup> February, 2016

**S.O. 580** (E).—In implementation of directions given in review order passed by the Department of Pharmaceuticals in respect of M/s Bharat Serums and Vaccines Limited vide letter no. 31015/82/2013/PI.I dated 28.10.2015 in respect of Antitetanus Human Immunoglobulin Injection 250 IU/pack and 500 IU/pack.

Therefore, in exercise of the powers, conferred by paragraph 4, 6, 10, 11 and 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30<sup>th</sup> May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) S.O. 3371(E) & 3372(E) dated 5<sup>th</sup> November, 2013, S.O1156(E) dated 28<sup>th</sup> April, 2014 and S.O. 619(E) dated 26<sup>th</sup> February, 2015, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table herein below as ceiling prices exclusive of local tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

**TABLE** 

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Antitetanus Human Immunoglobin Injection	250 IU/pack	Each Pack	1043.13
2.	Antitetanus Human Immunoglobin Injection	500 IU/pack	Each Pack	1738.93

### Note:

- (a) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- (b) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (c) The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form–V as per paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (d) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- (e) The manufacturers of above said scheduled formulation shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production/import and sale of scheduled formulation in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Any manufacturer intending to discontinue above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (f) The manufacturer not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the Drugs (Price Control) Order, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (g) Consequent to the issue of ceiling price of the scheduled formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) if any, issued prior to the above said date of notification, stand superseded.

 $[PN/158/26/2016/F/F.\ No.\ 8(26)/2016/D.P./NPPA-Div.-II]$ 

BALJIT SINGH, Assistant Director

# **आदेश** नई दिल्ली, 24 फरवरी, 2016

का. आ. 581(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण ने पेकलिटेक्सल इन्जेक्शन (एनएबी टोरटेक्सल) के सम्बन्ध में मैसर्स टोरेन्ट फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड के लिए औषध विभाग द्वारा जारी पुनर्विलोकन आदेश सं. 31015/1/2015-पीआई-I दिनांक 14.7.2015 पर दिये गये आदेश में अंकित निर्देशों के कार्यान्वयन हेतू पुनर्विलोकन आदेश पारित किया गया।

इसलिए, उपर्युक्त मूल्य निर्धारण के सम्बन्ध में राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पिटत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारेत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के आदेश का. आ. 3147(अ), दिनांक 10 दिसम्बर, 2014, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबला और ईकाई (यूनिट) सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स पेनेशिया बायोटेक लिमिटेड और मैसर्स टोरेन्ट फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों क्रमशः में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रुप में नियत करती है।

		Ω
सा	रा	л

क्र.सं.	. अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	इकाई	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5
1.	पेकलिटेक्सल इन्जेक्शन (एनएबी टोरटेक्सल)	प्रत्येक वायल में पेकलिटेक्सल-100 मिग्रा. (ह्यूमन एलब्यूमिन)	1 इन्जेक्शन	11590.00

## नोट :

- (क) विर्निमाता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगें।
- (ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड सकते है।
- (ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (घ) उपर्युक्त गैर अधिकत कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/ नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेसिंग ऑथिरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफेक्चरिंग लाइसेस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती है।
- (ड.) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (च) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (छ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां.सं./158/26/2016/वि/फा. सं॰ 8(26)/2016/डीपी/एनपीपीए.-डिवीं II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

## **ORDER**

New Delhi, the 24<sup>th</sup> February, 2016

**S.O. 581** (E).—In implementation of directions given in review order passed by the Department of Pharmaceuticals in respect of M/s. Torrent Pharmaceuticals Ltd. vide letter no. 31015/1/2015/PI.I dated 14.7.2015 in respect of Paclitaxel 100mg Injection (NAB Tortaxel).

Therefore, in exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30.05.2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) S.O. 3147(E), dated 10.12.2014, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes, the price as specified in column (5) of the table herein below as the retail price, exclusive of local taxes, if any, in relation to the formulation specified in the corresponding entry in

column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s Panacea Biotec Ltd. and M/s.Torrent Pharmaceuticals Ltd. respectively.

#### **TABLE**

S1.	Sl. Name of the Scheduled Formulation No.		Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)
1.	Paclitaxel Injection (NAB Tortaxel)	Each vial contains Paclitaxel 100mg (Human Albumin)		1 Injection	11590.00

#### Note:

- (a) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. "new drug" under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (b) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (c) The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form–V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (d) The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (e) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production/import and sale in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation, shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (f) In case the retail price of aforesaid formulation is not complied as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (g) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/158/26/2016/F/F. No. 8(26)/2016/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Assistant Director

### आदेश

नई दिल्ली, 24 फरवरी, 2016

का. 31. 582(अ),—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 6, 10, 11 और 14 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के आदेश का. आ. 1877(अ), दिनांक 28 जून, 2013, का. आ. 2833(अ), दिनांक 20 सितम्बर, 2013, का. आ. 1156(अ), दिनांक 28 अप्रैल, 2014, का. आ. 1785(अ), दिनांक 10 जुलाई, 2014, और का. आ. 619(अ), दिनांक 26 फरवरी, 2015 को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई

(यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

		सारणी		
क्र.सं	. अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
1	2	3	4	5
1.	फेनोबारबिटोन सिरप	20 मिग्रा./5 मिलि	<b>1</b> मिलि	0.56
2.	फेनोबारबिटोन गोलियां	30 मिग्रा.	<b>1</b> गोली	1.63

## नोट :

- (क) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कही भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड सकते है।
- (ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (घ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (ङ.) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (च) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (छ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगें।

[कां.सं./158/26/2016/वि/फा. सं. 8(26)/2016/डीपी/एनपीपीए.-डिवीं II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

## **ORDER**

New Delhi, the 24<sup>th</sup> February, 2016

**S.O. 582(E).**—In exercise of the powers, conferred by paragraph 4, 6, 10, 11 and 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30<sup>th</sup> May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of

Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1877(E), dated 28<sup>th</sup> June, 2013, S.O. 2833(E), dated 20<sup>th</sup> September, 2013, S.O. 1156(E), dated 28<sup>th</sup> April, 2014, S.O. 1785(E), dated 10<sup>th</sup> July, 2014 and S.O. 619(E), dated 26<sup>th</sup> February, 2015, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table herein below as ceiling prices exclusive of local tax applicable, if any in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

#### **TABLE**

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Phenobarbitone Syrup	20mg/5ml	1 ml	0.56
2.	Phenobarbitone Tablet	30mg	1 Tablet	1.63

### Note:

- (a) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- (b) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (c) The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form–V as per paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (d) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- (e) The manufacturers of above said scheduled formulation shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulation in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Any manufacturer intending to discontinue above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (f) The manufacturer not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the Drugs (Price Control) Order, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (g) Consequent to the issue of ceiling price of the scheduled formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) if any, issued prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/158/26/2016/F/F. No. 8(26)/2016/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Assistant Director

## आदेश

नई दिल्ली, 24 फरवरी, 2016

का.आ. 583(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शिक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण

(जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंम (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंम (3), (4), और (5) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता, ईकाई (यूनिट) और निर्मित और विपणन कम्पनियों सिहत क्रमशः स्तंम (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

# सारणी

क्र.	अनुसूचित विनिर्मिति का	प्रबलता	ईकाई	निर्मित और विपणन	खुदरा
स	नाम/ब्रांड का नाम		(यूनिट)	द्वारा क्रमशः	मूल्य
					(रु.)
1	2	3	4	5	6
1	पेन्टोप्राज़ोल सोडियम गोलियां	प्रत्योक एंट्रिक लिपित गोलियां	1 गोली	मैसर्स इनोवा केपटेब और	5.56
	(माहपान्टा 40)	में:		मैसर्स जेम मेनकाइंड	
		पेन्टोप्राज़ील सोडियम			
•		पेन्टोप्राज़ोल-40 मिग्रा. के बराबर			0.04
2	पेरासिटामोल पेडियट्रिक ऑरल	प्रत्येक मिलि में	1 मिलि	मैसर्स एपेक्स लेबोरेट्रीज़	0.94
	सस्पेन्सन	पेरासिटामोल -50मिग्रा.		प्राइवेट लिमिटेड	
3	एम्लोडिपिन बिसायलेट+	प्रत्येक अलिपित गोलियां में	1 गोली	मैसर्स फार्मा फींस	3.62
	एटेनोल गोलियां	एम्लोडिपिन बिसायलेट		लेबोरेट्रीज़ और मैसर्स	
	(एटनोब्लोक -एएम)	एम्लोडिपिन-5मिग्रा. के बराबर		जेम मेनकाइंड	
		एटेनोल-50मिग्रा.			
4	एमिकासिन सल्फेट+	प्रत्येक 2 मिलि वायल में	प्रति पैक	मैसर्स स्कोट एडिल	54.87
	मिथायल पेराबेन +	एमिकासिन सल्फेट		फार्मेशिया और मैसर्स	
	प्रोपिल पेराबेन इन्जेक्शन	एमिकासिन-500मिग्रा. के बराबर		जेम मेनकाइंड	
	(मिकाजेम-500)	मिथायल पेराबेन -0.08%			
		डब्ल्यू/वी (प्रेजरवेटिव के समान)			
		प्रोपिल पेराबेन-0.02%			
		डब्ल्यू/वी (प्रेजरवेटिव के समान)			
		इन्जेक्शन के लिए पानी	4	<i>y</i> - ( - ) - 0	15.00
5	एमिकासिन सल्फेट+	प्रत्येक 2 मिलि वायल में	प्रति पैक	मैसर्स स्कोट एडिल फार्मेशिया और मैसर्स	15.98
	मिथायल पेराबेन +	एमिकासिन सल्फेट			
	प्रोपिल पेराबेन इन्जेक्शन (मिकाजेम-100)	एमिकासिन-100मिग्रा. के बराबर मिथायल पेराबेन -0.08%		जेम मेनकाइंड	
	(निकाजन-100)	डब्ल्यू/वी (प्रेजरवेटिव के समान)			
		प्रोपिल पेराबेन-0.02%			
		डब्ल्यू/वी (प्रेजरवेटिव के समान)			
		इन्जेक्शन के लिए पानी			
6	डिक्लोफेनेक+लिनसीड	प्रत्येक ग्राम में	1 ग्राम	मैसर्स एमबायोटिक	2.11
~	ऑयल+मिथायल	डिक्लोफेनेक डाईइथायलामिन-	I All	लेबोरेट्रीज प्राइवेट	
	सेलिसायकलेट+मेन्थोल जॅल	1.16% डब्ल्यू/डब्ल्यू		लिमिटेड	
		डिक्लोफेनेक सोडियम-1%			
		डब्ल्यू/डब्ल्यू के बराबर			
		लिनसीड ऑयल-3%			
		डब्ल्यू/डब्ल्यू मिथायल			
		सेलिसायकलेट -10%			
		डब्ल्यू/डब्ल्यू			
		मेन्थोल -5% डब्ल्यू/डब्ल्यू			
7	डिक्लोफेनेक+लिनसीड	प्रत्येक ग्राम में	1 ग्राम	मैसर्स एपेक्स लेबोरेट्रीज़	2.11
	ऑयल+मिथायल	डिक्लोफेनेक डाईइथायलामिन -		प्राइवेट लिमिटेड	
	सेलिसायकलेट+मेन्थोल जॅल	1.16% डब्ल्यू/डब्ल्यू			

		डिक्लोफेनेक सोडियम-1% डब्ल्यू/डब्ल्यू के बराबर लिनसीड ऑयल-3% डब्ल्यू/डब्ल्यू मिथायल सेलिसायकलेट -10% डब्ल्यू/डब्ल्यू मेन्थोल -5% डब्ल्यू/डब्ल्यू			
8	मिथायल प्रेडनीसोलोन गोलियां (डेपोटेक्स 8)	प्रत्येक अलिपित गोलियां में मिथायल प्रेडनीसोलोन-8 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स केंडिला हेल्थकेयर लिमिटेड	4.78
9	प्रोप्रानोल एचसीएल गोलियां (इंडेरल एलए)	प्रत्येक अलिपित सस्टेन्ड रिलिज़ गोलियां में प्रोप्रानोल एचसीएल-80 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स एकूम्स ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड और मैसर्स एबोट हेल्थकेयर प्राइवेट लिमिटेड	4.81
10	एमोक्सीसिलिन ट्राईहाइड्रेट+ डाईक्लोक्सासीलिन सोडियम कैपसूल (माहमोक्स प्लस)	प्रत्येक हार्ड जेलेटिन कैपसूल में एमोक्सीसिलिन ट्राईहाइड्रेट एमोक्सीसिलिन -250 मिग्रा. के बराबर डाईक्लोक्सासीलिन सोडियम डाईक्लोक्सासीलिन- 250 मिग्रा. के बराबर	1 कैपसूल	मैसर्स स्कोट एडिल एडवांस रिसर्च लेबोरेट्रीज़ एंड एजूकेशन लिमिटेड और मैसर्स जेम मेनकाइंड	5.21
11	पेरासिटामोल इनफ्यूज़न (इफिमोल आईवी)	प्रत्येक मिलि में पेरासिटामोल - 10 मिग्रा. (पेरासिटामोल इनफ्यूज़न -1% डब्ल्यू/वी)	1 मिलि	मैसर्स जे.बी. केमिकल्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड	2.06
12	एटोरवास्टेटिन कैल्शियम गोलियां (एटोरवाकाइंड 20)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोलियों में एटोरवास्टेटिन कैल्शियम एटोरवास्टेटिन-20 मिग्रा. के बराबर	1 गोली	मैसर्स इनोवा केपटेब प्राइवेट लिमिटेड और मैसर्स जेम मेनकाइंड	11.00
13	एटोरवास्टेटिन कैल्शियम गोलियां (एटोरवाकांइड 20)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोलियों में एटोरवास्टेटिन कैल्शियम एटोरवास्टेटिन-20 मिग्रा. के बराबर	1 गोली	मैसर्स मेनकाइंड फार्मा लिमिटेड और मैसर्स जेम मेनकाइंड	11.00
14	लोसारटेन पोटाशियम + क्लोरथालिडोन गोलियां	प्रत्येक फिल्म लिपित गोलियों में लोसारटेन पोटाशियम -50 मिग्रा. क्लोरथालिडोन -6.25 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स केडिला फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड	4.50
15	ओलिमसारटन मेडोक्सोमिल+ हाइड्रोक्लोरोथियाजाइड गोलियां (ओलिमनोरम-एच)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोलियों में ओलिमसारटन मेडोक्सोमिल 40 मिग्रा. हाइड्रोक्लोरोथियाजाइड - 12.5 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स फ्लोरिएट मेडिका प्राइवेट लिमिटेड और मैसर्स इन्दु ड्रग्स प्राइवेट लिमिटेड	12.60
16	ट्रामाडोल एचसीएल गोलियां (कायब्यूटल एसआर)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोलियों में ट्रामाडोल एचसीएल-100 मिग्रा. (कन्ट्रोल्ड रिलिज़ सिस्टम में)	1 गोली	मैसर्स जेगसनपाल फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड	12.00
17	सेफिक्सिम ट्राईहाइड्रेट+ ओफ्लोक्सीन गोलियां (ओडिसेफ ओएफ)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोलियों में सेफिक्सिम ट्राईहाइड्रेट एन्हाइड्रस सेफिक्सिम-200 मिग्रा. के बराबर ओफ्लोक्सीन-200 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स इनोवा केपटेब प्राइवेट लिमिटेड और मैसर्स गेल्फा लेबोरेट्रीज़ लिमिटेड	9.86
18	क्लोबिटासोल + नियोमाइसिन+ मिकोनाज़ोल क्रीम	प्रत्येक ग्राम में क्लोबिटासोल प्रोपियोनेट- 0.05% डब्ल्यू/डब्ल्यू	1 ग्राम	मैसर्स एपेक्स लेबोरेट्रीज़ प्राइवेट लिमिटेड	2.27

	T			T	1
		नियोमाइसिन सल्फेट-0.5%			
		डब्ल्यू/डब्ल्यू			
		मिकोनाज़ोल नाइट्रेट-2.00%			
		डब्ल्यू/डब्ल्यू			
19	एजिथ्रोमाइसिन ऑरल सस्पेन्सन	प्रत्येक 5 मिलि में	1 मिलि	मैसर्स केडिला	2.68
		एजिथ्रोमाइसिन-200 मिग्रा.		फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड	
20	एजिथ्रोमाइसिन सस्पेन्सन	प्रत्येक मिलि में	1 मिलि	मैसर्स इंडोको रेमेडिज़	2.68
	(एटीएम जूनियर)	एजिथ्रोमाइसिन (डाईहाइड्रेट के		लिमिटेड	
		समान)			
		एन्हाइड्रस एजिथ्रोमाइसिन-40			
		मिग्रा. के बराबर			
21	गिलिमिप्राइड+वोग्लीबोस+	प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड	10 गोलियां	मैसर्स विंडलास बायोटेक	71.43
	मेटफोरमिन गोलियां	गोलियों में:		और मैसर्स ग्लेनमार्क	
	(एक्समेट-ट्रायो 500/0.2/1)	गिलिमिप्राइड-1 मिग्रा.		फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड	
	(,	वोग्लीबोस -0.2 मिग्रा.			
		मेटफोरमिन हाइड्रोक्लोराइड -			
		500 मिग्रा. (सस्टेन्ड रिलिज़			
		फॉर्म के समान)			
22	गिलिमिप्राइड+वोग्लीबोस+	प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड	10 गोलियां	। मैसर्स विंडलास बायोटेक	90.48
22	मेटफोरमिन गोलियां	गोलियों में:	10 -1110191	और मैसर्स ग्लेनमार्क	70.70
	(एक्समेट-ट्रायो 500/0.2/2)	गिलिमिप्राइड-2 मिग्रा.		फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड	
	(१४५46-६141 300/0.2/2)	वोग्लीबोस -0.2 मिग्रा.		पगनास्याटकरस ।सानटङ	
		मेटफोरमिन हाइड्रोक्लोराइड -			
		500 मिग्रा. (सस्टेन्ड रिलिज़			
22		फॉर्म के समान)	1 %	4 ( 0 )	0.00
23	पेन्टोप्राज़ोल सोडियम +	प्रत्येक हार्ड जेलेटिन कैपसूल में	1 कैपसूल	मैसर्स थियोन	8.00
	लेवोसल्पीराइड कैपसूल	पेन्टोप्राज़ोल सोडियम		फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड	
	(निकोपेन्टा एलएसआर)	सेसिक्यूहाइड्रेट पेन्टोप्राज़ोल		और मैसर्स एबोट	
		(एंट्रिक लिपित पेलेट्स के		हेल्थकेययर प्राइवेट	
		समान)–40 मिग्रा. के बराबर		लिमिटे	
		लेवोसल्पीराइड (सस्टेन्ड रिलिज			
		पेलेट्स के समान)– 75 मिग्रा.			
24	हेलोबिटासोल प्रोपियोनेट और	प्रत्यक ग्राम में	1 ग्राम	मैसर्स एपेक्स लेबोरेट्रीज़	9.99
	सेलिसाइलिक ऐसिड	हेलोबिटासोल प्रोपियोनेट -		प्राइवेट लिमिटेड	
	ऑयनटमेन्ट्	0.05% डब्ल्यू/डब्ल्यू			
		सेलिसाइलिक ऐसिड -6%			
		डब्ल्यू/डब्ल्यू			
25	हायोसिन बूटाइल ब्रोमाइड +	प्रत्येक फिल्म लिपित गोलियों में	1 गोली	मैसर्स केमवेल बायोफार्मा	3.76
	पेरासिटामोल गोलियां	हायोसिन बूटाइल ब्रोमाइड -10		प्राइवेट लिमिटेड और	
	(बूसकोगेस्ट प्लस)	मिग्रा.		मैसर्स बोयेरिंगर इंगेलेहिम	
		पेरासिटामोल -325 मिग्रा.		इंडिया प्राइवेट लिमिटेड	<u>                                      </u>
26	ओन्डेंस्ट्रोन ऑरली	प्रत्येक ऑरली डिसइंटीग्रेटिंग	1 पत्ता	मैसर्स न्यू थेराप्यूटिक्स	9.11
	डिसइंटीग्रेटिंग पत्ता 4 मिग्रा.	पत्ते में ओन्डेंस्ट्रोन एचसीएल		प्राइवेट लिमिटेड और	
		ओन्डेंस्ट्रोन-4 मिग्रा. के बराबर		मैसर्स लिड्स फार्मा	
27	ओन्डेंस्ट्रोन ऑरली	प्रत्येक ऑरली डिसइंटीग्रेटिंग	1 पत्ता	मैसर्स न्यू थेराप्यूटिक्स	9.11
	डिसइंटीग्रेटिंग पत्ता 4 मिग्रा.	पत्ते में ओन्डेंस्ट्रोन एचसीएल		प्राइवेट लिमिटेड और	
		ओन्डेंस्ट्रोन-4 मिग्रा. के बराबर		मैसर्स डेलविन फॉर्मूलेशन	
		,,		प्राइवेट लिमिटेड	
			•	•	

				I	
28	ओन्डेंस्ट्रोन ऑरली	प्रत्येक ऑरली डिसइंटीग्रेटिंग	1 पत्ता	मैसर्स न्यू थेराप्यूटिक्स	9.11
	डिसइंटीग्रेटिंग पत्ता 4 मिग्रा.	पत्ते में ओन्डेंस्ट्रोन एचसीएल		प्राइवेट लिमिटेड और	
		ओन्डेंस्ट्रोन-4 मिग्रा. के बराबर		मेनकाइंड फार्मा लिमिटेड	
29	ओन्डेंस्ट्रोन ऑरली	प्रत्येक ऑरली डिसइंटीग्रेटिंग	1 पत्ता	मैसर्स न्यू थेराप्यूटिक्स	9.11
	डिसइंटीग्रेटिंग पत्ता 4 मिग्रा.	पत्ते में ओन्डेंस्ट्रोन एचसीएल		प्राइवेट लिमिटेड	
		ओन्डेंस्ट्रोन-4 मिग्रा. के बराबर			
30	ओन्डेंस्ट्रोन ऑरली	प्रत्येक ऑरली डिसइंटीग्रेटिंग	1 पत्ता	मैसर्स जिम लेबोरेट्रीज़	9.11
	डिसइंटीग्रेटिंग पत्ता 4 मिग्रा.	पत्ते में ओन्डेंस्ट्रोन एचसीएल		लिमिटेड	
		ओन्डेंस्ट्रोन-4 मिग्रा. के बराबर			
31	ओन्डेंस्ट्रोन ऑरली	प्रत्येक ऑरली डिसइंटीग्रेटिंग	1 पत्ता	मैसर्स न्यू थेराप्यूटिक्स	14.14
	डिसइंटीग्रेटिंग पत्ता 8 मिग्रा.	पत्ते में ओन्डेंस्ट्रोन एचसीएल		प्राइवेट लिमिटेड और	
		ओन्डेंस्ट्रोन-8 मिग्रा. के बराबर		मेनकाइंड फार्मा लिमिटेड	
32	ओन्डेंस्ट्रोन ऑरली	प्रत्येक ऑरली डिसइंटीग्रेटिंग	1 पत्ता	मैसर्स न्यू थेराप्यूटिक्स	14.14
	डिसइंटीग्रेटिंग पत्ता 8 मिग्रा.	पत्ते में ओन्डेंस्ट्रोन एचसीएल		प्राइवेट लिमिटेड	
		ओन्डेंस्ट्रोन-8 मिग्रा. के बराबर			
33	मिकोबालामिन+	प्रत्येक 2 मिलि में	प्रति पैक	मैसर्स एरिस्टो	26.50
	पायरिडोक्सीन एचसीएल +	मिकोबालामिन-1000 एमसीजी		फार्मास्यूटिकल्स प्राइवेट	
	निकोटिनामाइड+	पायरिडोक्सीन एचसीएल -100		लिमिटेड	
	डी-पैन्थिनोल +	मिग्रा.			
	बेन्जायल एल्कोहॅल इन्जेक्शन	निकोटिनामाइड-100 मिग्रा.			
	(मेगान्यूरोन फोर्ट)	डी—पैन्थिनोल-50 मिग्रा.			
		बेन्जायल एल्कोहॅल			
		(प्रेजरेवेटिव के समान) -0.9%			
		और इन्जेक्शन के लिए पानी			
34	लिपिड बेस्ड एम्फोटेरेसिन बी	प्रत्येक ग्राम में	15 ग्राम	मैसर्स इन्टास	200.00
	जॅल ट्यूब	एम्फोटेरेसिन बी -1 मिग्रा.	ट्यूब	फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड	
35	डिक्लोफेनेक पोटाशियम +	प्रत्येक फिल्म लिपित गोलियों म	1 गोली	मैसर्स विंडलास बायोटेक	6.50
	क्लोरजोक्साज़ोन गोलियां	डिक्लोफेनेक पोटाशियम -50		लिमिटेड और मैसर्स	
		मिग्रा.		मेगनेट लेबारेट्रीज़ प्राइवेट	
		क्लोरजोक्साज़ोन -500 मिग्रा.		लिमिटेड	
36	एजिथ्रोमाइसिन+ डेक्सामिथाज़ोन	3 मिलि वायल:-	प्रति पैक	मैसर्स अजन्ता फार्मा	76.02
	फोस्फेट आँखों का ड्रोप	प्रत्येक मिलि में एजिथ्रोमाइसिन		लिमिटेड	
		डाईहाइड्रेट			
		एजिथ्रोमाइसिन (एन्हाइड्रस)-			
		10मिग्रा./मिलि के बराबर			
		डेक्सामिथाज़ोन सोडियम फोस्फेट			
		डेक्सामिथाज़ोन फोस्फेट-1िमग्रा./			
		मिलि के बराबर बेन्जॉलकोनियम			
		क्लोराइड-(0.01% डब्ल्यू/वी)			
37	पेरासिटामोल+	प्रत्येक अलिपित गोलियों में	1 गोली	मैसर्स एमब्यूटिक	3.30
	फिनायलएफरिन एचसीएल+	पेरासिटामोल-500 मिग्रा.		लेबोरेट्रीज़ लिमिटेड और	
	केफिन+	फिनायलएफरिन एचसीएल-5		मैसर्स ग्रुप	
	डाईफिनायड्रामाइन एचसीएल	मिग्रा. केफिन (एन्हाइड्स)-30		फार्मास्यूटिकल्स प्राइवेट	
	गोलियां	मिग्रा.		लिमिटेड	
	(स्यूडिन कोल्ड)	डाईफिनायड्रामाइन एचसीएल -			
		25 मिग्रा.			
38	टेनिलिगलिपिटिन हाइड्रोब्रोमाइड	प्रत्येक अलिपित बायलेयर	1 गोली	मैसर्स ग्लेनमार्क	17.61
	हाइड्रेट + मेटफोरमिन	गोलियों में		फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड	
	हाइड्रोक्लोराइड गोलियां	टेनिलिगलिपिटिन हाइड्रोब्रोमाइड			
		• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		I	1

हाइड्रेट टेनिलिगलिपिटिन		
20 मिग्रा. के बराबर		
मेटफोरमिन हाइड्रोक्लोराइड -		
500 मिग्रा.		
(एक्सटेन्डेड रिलिज के समान)		

#### नोट:

- (क) विर्निमाता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगें।
- (ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते है।
- (ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (घ) उपर्युक्त गैर अधिकत कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेसिंग ऑथिरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफेक्चरिंग लाइसेस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती है।
- (ङ.) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (च) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (छ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां.सं./158/26/2016/वि/फा. सं. 8(26)/2016/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

### ORDER

New Delhi, the 24th February, 2016

**S.O. 583(E).**—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30<sup>th</sup> May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the price as specified in column (6) of the table herein below as the retail price, exclusive of local taxes, if any in relation to the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength, unit and name of manufacturer and marketing company respectively, as specified in the corresponding entries in columns (3), (4) and (5) thereof:

# **TABLE**

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation / Brand Name	Strength	Unit	Manufacturer and Marketing Company respectively	Retail Price (Rs.)
1	2	3	4	5	6
1	Pantoprazole Sodium Tablet (Mahapanta 40)	Each enteric coated tablet contains: Pantoprazole Sodium eq. to Pantoprazole-40mg	1 Tablet	M/s Innova Captab and M/s Gem Mankind	5.56
2	Paracetamol Paediatric Oral suspension	Each ml contains: Paracetamol-50mg	1 ml	M/s Apex Lab. Pvt. Ltd.	0.94
3	Amlodipine Besilate+ Atenolol Tablet (Atnoblok-AM)	Each uncoated tablet contains: Amlodipine besilate eq. to Amlodipine-5mg Atenolol-50mg	1 Tablet	M/s Pharma Force Lab. and M/s Gem Mankind	3.62
4	Amikacin Sulphate+ Methyl Paraben+ Propyl Paraben Injection (Mikagem-500)	Each 2ml vial contains: Amikacin sulphate eq. to Amikacin-500mg Methyl Paraben-0.08% w/v (as preservative) Propyl Paraben-0.02% w/v (as preservative) Water for Injection	Each Pack	M/s Scott Edil Pharmacia and M/s Gem Mankind	54.87
5	Amikacin Sulphate+ Methyl Paraben+ Propyl Paraben Injection (Mikagem-100)	Each 2ml vial contains: Amikacin sulphate eq. to Amikacin-100mg Methyl Paraben-0.08% w/v (as preservative) Propyl Paraben-0.02% w/v (as preservative) Water for Injection	Each Pack	M/s Scott Edil Pharmacia and M/s Gem Mankind	15.98
6	Diclofenac+Linseed Oil+ Methyl Salicylate+ Menthol Gel	Each gm contains: Diclofenac Diethylamine- 1.16% w/w eq. to Diclofenac Sodium-1% w/w Linseed Oil-3% w/w Methyl Salicylate-10% w/w Menthol-5% w/w	1 Gram	M/s Embiotic Lab. Pvt. Ltd.	2.11
7	Diclofenac+Linseed Oil+ Methyl Salicylate+ Menthol Gel	Each gm contains: Diclofenac Diethylamine- 1.16% w/w eq. to Diclofenac Sodium-1% w/w Linseed Oil-3% w/w Methyl Salicylate-10% w/w Menthol-5% w/w	1 Gram	M/s Apex Lab. Pvt. Ltd.	2.11
8	Methyl Prednisolone Tablet (Depotex 8)	Each uncoated tablet contains: Methyl Prednisolone-8mg	1 Tablet	M/s Cadila Healthcare Ltd.	4.78
9	Propranolol HCl Tablet (Inderal LA)	Each uncoated sustained release tablet contains: Propranolol HCl-80mg	1 Tablet	M/s Akums Drugs & Pharmaceuticals Ltd. and M/s Abbott Healthcare Pvt. Ltd.	4.81

10	Amoxycillin Trihydrate+ Dicloxacillin Sodium	Each hard gelatine capsule contains:	1 Capsule	M/s Scott Edil Advance Research Lab.	5.21
	Capsule (Mahamox Plus)	Amoxycillin Trihydrate eq. to Amoxycilline-250mg Dicloxacillin Sodium eq. to Dicloxacillin-250mg		& Education Ltd. and M/s Gem Mankind	
11	Paracetamol Infusion (Ifimol IV)	Each ml contains: Paracetamol-10mg (Paracetamol Infusion -1% w/v)	1 ml	M/s J.B. Chemicals & Pharmaceuticals Ltd.	2.06
12	Atorvastatin Calcium Tablet (Atorvakind 20)	Each film coated tablet contains: Atorvastatin Calcium eq. to Atorvastatin-20mg	1 Tablet	M/s Innova Captab & M/s Gem Mankind	11.00
13	Atorvastatin Calcium Tablet (Atorvakind 20)	Each film coated tablet contains: Atorvastatin Calcium eq. to Atorvastatin-20mg	1 Tablet	M/s Mankind Pharma Ltd. & M/s Gem Mankind	11.00
14	Losartan Potassium+ Chlorthalidone Tablet	Each film coated tablet contains: Losartan Potassium-50mg Chlorthalidone-6.25mg	1 Tablet	M/s Cadila Pharmaceuticals Ltd.	4.50
15	Olmesartan Medoxomil +Hydrochlorothiazide Tablet (Olminorm-H)	Each film coated tablet contains: Olmesartan Medoxomil 40mg Hydrochlorothiazide-12.5mg	1 Tablet	M/s Floreat Medica Pvt. Ltd. & M/s Indu Drugs Pvt. Ltd.	12.60
16	Tramadol HCl Tablet (Caybutl SR)	Each film coated tablet contains: Tramadol HCl-100mg (in a controlled release system)	1 Tablet	M/s Jagsonpal Pharmaceuticals Ltd.	12.00
17	Cefixime trihydrate + Ofloxacin Tablet (ODICEF OF)	Each film coated tablet contains: Cefixime as trihydrate eq. to anhydrous Cefixime 200mg Ofloxacin 200mg	1 Tablet	M/s Innova Captab Pvt. Ltd.& M/s Galpha Lab. Ltd.	9.86
18	Clobetasol + Neomycin + Miconazole Cream	Each gm contains: Clobetasol Propionate-0.05% w/w Neomycin Sulphate-0.5% w/w Miconazole Nitrate-2.00% w/w	1 Gram	M/s Apex Lab. Pvt. Ltd.	2.27
19	Azithromycin Oral Suspension	Each 5ml contains: Azithromycin-200mg	1 ml	M/s Cadila Pharmaceuticals Ltd.	2.68
20	Azithromycin Suspension (ATM Junior)	Each ml contains: Azithromycin (as dihydrate) eq. to Azithromycin anhydrous-40mg	1 ml	M/s Indoco Remedies Ltd.	2.68
21	Glimepiride+Voglibose + Metformin Tablet (XMET- Trio 500/0.2/1)	Each uncoated bilayered tablet contains: Glimepiride-1mg, Voglibose-0.2mg, Metformin Hydrochloride- 500mg (as sustained release form)	10's Tablets	M/s Windlas Biotech Ltd.& M/s Glenmark Pharmaceuticals Ltd.	71.43
22	Glimepiride+Voglibose + Metformin Tablet (XMET- Trio 500/0.2/2)	Each uncoated bilayered tablet contains: Glimepiride-2mg, Voglibose-0.2mg,	10's Tablets	M/s Windlas Biotech Ltd.& M/s Glenmark Pharmaceuticals Ltd.	90.48

		Metformin Hydrochloride-	Ι	<u> </u>	1
		500mg (as sustained release form)			
23	Pantoprazole sodium+ Levosulpiride Capsule (NICOPENTA LSR)	Each hard gelatine capsule contains: Pantoprazole sodium sesquihydrate eq. to Pantoprazole (as enteric coated pellets)–40mg Levosulpiride (as sustained release pellets) – 75mg	1 Capsule	M/s Theon Pharmaceuticals Ltd. & M/s Abbott Healthcare Pvt. Ltd.	8.00
24	Halobetasol Propionate and Salicylic Acid Ointment	Each gm contains: Halobetasol Propionate-0.05% w/w Salicylic Acid-6% w/w	1 Gram	M/s Apex Lab. Pvt. Ltd.	9.99
25	Hyoscine Butyl Bromide + Paracetamol Tablet (Buscogast Plus)	Each film coated tablet contains: Hyoscine Butyl Bromide- 10mg Paracetamol-325mg	1 Tablet	M/s Kemwell Biopharma Pvt. Ltd. & M/s Boehringer Ingelheim India Pvt. Ltd.	3.76
26	Ondansetron Orally Disintegrating Strips 4 mg	Each Orally Disintegrating strip contains: Ondansetron HCl eq. to Ondansetron-4mg	1 Strip	M/s Nu Therapeutics Pvt. Ltd. & M/s Leads Pharma	9.11
27	Ondansetron Orally Disintegrating Strips 4 mg	Each Orally Disintegrating strip contains: Ondansetron HCl eq. to Ondansetron-4mg	1 Strip	M/s Nu Therapeutics Pvt. Ltd. & M/s Delvin Formulation Pvt. Ltd.	9.11
28	Ondansetron Orally Disintegrating Strips 4 mg	Each Orally Disintegrating strip contains: Ondansetron HCl eq. to Ondansetron-4mg	1 Strip	M/s Nu Therapeutics Pvt. Ltd. & M/s Mankind Pharma Ltd.	9.11
29	Ondansetron Orally Disintegrating Strips 4 mg	Each Orally Disintegrating strip contains: Ondansetron HCl eq. to Ondansetron-4mg	1 Strip	M/s Nu Therapeutics Pvt. Ltd.	9.11
30	Ondansetron Orally Disintegrating Strips 4 mg	Each Orally Disintegrating strip contains: Ondansetron HCl eq. to Ondansetron-4mg	1 Strip	M/s Zim Lab. Ltd.	9.11
31	Ondansetron Orally Disintegrating Strips 8 mg	Each Orally Disintegrating strip contains: Ondansetron HCl eq. to Ondansetron-8mg	1 Strip	M/s Nu Therapeutics Pvt. Ltd. & M/s Mankind Pharma	14.14
32	Ondansetron Orally Disintegrating Strips 8 mg	Each Orally Disintegrating strip contains: Ondansetron HCl eq. to Ondansetron-8mg	1 Strip	M/s Nu Therapeutics Pvt	14.14
33	Mecobalamin+ Pyridoxine HCl+ Nicotinamide+ D-Panthenol + Benzyl Alcohol Injection (Meganeuron Forte)	Each 2ml contains: Mecobalamin 1000mcg Pyridoxine HCl-100mg Nicotinamide-100mg D-Panthenol-50mg Benzyl Alcohol (as preservative)-0.9% and water for injection	Each Pack	M/s Aristo Pharmaceuticals Pvt. Ltd.	26.50
34	Lipid Based Amphotericin B Gel Tube	Each gm contains Amphotericin B-1mg	15gm Tube	M/s Intas Pharmaceuticals Limited	200.00

35	Diclofenac Pottasium+ Chlorzoxazone Tablet	Each film coated tablet contains Diclofenac Pottasium-50mg Chlorzoxazone-500mg	1 Tablet	M/s Windlas Biotech Limited and M/s Magnet Labs Pvt. Ltd.	6.50
36	Azithromycin + Dexamethosone Phosphate Eye Drops	3ml Vial:- Each ml contains Azithromycin Dihydrate eq. to Azithromycin (anhydrous)- 10mg/ml Dexamethasone Sodium Phosphate eq. to Dexamethasone Phosphate- 1mg/ml Benzalkonium Chloride-(0.01%W/v)	Each Pack	M/s Ajanta Pharma Ltd.	76.02
37	Paracetamol+ Phenylephrine HCl+ Caffeine+ Diphenhydramine HCl Tablet (SUDIN Cold)	Each uncoated tablet contains: Paracetamol-500mg, Phenylephrine HCl-5mg Caffeine(anhydrous)-30mg Diphenhydramine HCl-25mg	1 Tablet	M/s Embiotic Laboratories Ltd. and M/s. Group Pharmaceuticals (P) Ltd.	3.30
38	Teneligliptin Hydrobromide Hydrate+ Metformin Hydrochloride Tablet	Each uncoated bilayer tablet contains: Teneligliptin Hydrobromide Hydrate equivalent to Teneligliptin 20mg Metformin Hydrochloride- 500mg (as extended release)	1 Tablet	M/s Glenmark Pharmaceuticals Ltd.	17.61

#### Note:

- (a) The manufacturers of above mentioned formulations i.e. "new drug" under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (b) The manufacturers may add local taxes only if they have paid actually or is payable to the Government on the retail price mentioned in column (5) of the above said table.
- (c) The retail price for a pack of the aforesaid formulations shall be arrived at by the concerned manufacturers in accordance with the retail price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturers shall issue a price list in Form–V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (d) The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who have applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfilment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (e) The concerned manufacturers of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturers, in case intending to discontinue above said formulation, shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (f) In case the retail price of any of the aforesaid formulations is not complied with, as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (g) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulations as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/158/26/2016/F/F. No. 8(26)/2016/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Assistant Director